

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) **EP 1 016 628 A1**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

05.07.2000 Patentblatt 2000/27

(51) Int. Cl.⁷: **C01F 11/18**

(21) Anmeldenummer: 99125609.0

(22) Anmeldetag: 22.12.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 02.01.1999 DE 19900021

(71) Anmelder:

Solvay Soda Deutschland GmbH 30173 Hannover (DE)

(72) Erfinder:

 Kinnen, Andreas, Dr. 46509 Xanten (DE)

- Dillenburg, Helmut, Dr. 47495 Rheinberg (DE)
- Schinninger, Kurt, Dr.
 5400 Hallein (AT)
- Nover, Christoph, Dr. 47495 Rheinberg (DE)

(74) Vertreter:

Lauer, Dieter, Dr. et al Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hans-Böckler-Allee 20 30173 Hannover (DE)

(54) Verfahren zur Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat

(57) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat durch Einleiten von CO₂ in Kalkmilch. Erfindungsgemäß wird die Kalkmilch zunächst gemahlen und danach das CO₂ zur Fällung des Calciumcarbonates eingeleitet.

Beschreibung

15

[0001] Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat, das als funktioneller Füllstoff geeignet ist und sich durch definierte Eigenschaften auszeichnet. Ein typisches Anwendungsgebiet ist seine Verwendung als Füllstoff in Plastisolen, wie z. B. Unterbodenschutzmassen für Automobile.

[0002] Das gefällte Calciumcarbonat ist hier in der Lage, das Fließverhalten der Plastisole zu steuern. So können durch Einsatz der jeweilig geeigneten Calciumcarbonate Plastisole mit sehr unterschiedlichem Fließverhalten hergestellt werden. Je nach Anwendungszweck können hohe, mittlere oder niedrige Fließgrenzen gewünscht sein. Als ein typisches Charakteristikum für die anwendungstechnische Eignung von Calciumcarbonaten als Füllstoff wird üblicherweise die Fließgrenze nach Bingham im Weichmachergemisch angegeben. Die Fähigkeit des gefällten Calciumcarbonates die Fließgrenzen zu steuern wird unter anderem durch die Beschaffenheit des für die Herstellung der Kalkmilch verwendeten Branntkalkes und den Löschvorgang beeinflußt.

[0003] Feindisperses Calciumcarbonat wird entweder aus natürlich vorkommenden Rohstoffen durch mechanische Aufbereitung oder auf chemischem Wege z. B. durch Fällung hergestellt.

[0004] Üblicherweise wird gefälltes Calciumcarbonat durch Einleiten von CO₂ in Kalkmilch hergestellt

$$Ca(OH)_2 + CO_2 \rightarrow CaCO_3 + H_2O$$

[0005] Die Eigenschaften des gefällten Calciumcarbonates sind z. B. abhängig von der chemischen Zusammensetzung des eingesetzten Kalksteines oder den Brennbedingungen.

[0006] Zur Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat wird vorzugsweise sogenannter Weichbrannt eingesetzt. Hierzu wird Kalkstein bei einer Temperatur von 1000 bis 1250 °C gebrannt.

[0007] Zur Charakteristik des Branntkalkes wird u. a. seine Fähigkeit, mit Wasser zu reagieren herangezogen. Gemessen wird der sogenannte VEC-Wert (Vélocité d'Extinction de Chaux). Hierbei wird die Aufheizgeschwindigkeit einer definierten Wasser-Branntkalkmischung gemessen. Typische VEC-Werte für Branntkalk, der für die Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat geeignet ist, liegen oberhalb 3 °C/min.

[0008] Zur Herstellung der Kalkmilch wird der Branntkalk z. B. in einer Löschtrommel mit Wasser zur Reaktion gebracht, wobei sich eine $Ca(OH)_2$ -Suspension, die sogenannte Kalkmilch bildet. Die Kalkmilch hat üblicherweise einen Feststoffgehalt von 70 bis 220 g/l $Ca(OH)_2$, eine Viskosität von 30 bis 1500 mPas und einen mittleren Teilchendurchmesser unter 50 μ m.

[0009] Kalkmilch wird z. B. zur Neutralisation von Abwasser, zur Herstellung von Soda oder gefälltem Calciumcarbonat verwendet.

[0010] Ein Nachteil der bisher bekannten Verfahren zur Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat ist, daß dessen anwendungstechnische Eigenschaften, insbesondere als rheologisches Additiv, wegen dessen mittlerer Korngröße, Korngrößenverteilung und Partikelform bisher nur ungenügend steuerbar sind.

[0011] Die US-PS 3,920,800 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von gefällten Calciumcarbonat hoher Reinheit. Gemäß dem beschriebenen Verfahren wird ein wäßriger Calciumhydroxidschlamm (Kalkmilch) bei einer Temperatur von maximal 100 °C in Gegenwart von CO₂ gemahlen. Das durch die Reaktion des Calciumhydroxids mit dem CO₂ gebildete Calciumcarbonat ist Calciumhydroxidfrei. Die Partikelgröße des Calciumcarbonates wird über die Temperatur während des Mahlprozesses gesteuert. Bei Temperaturen von ca. 30 °C werden sehr kleine Partikel, bei Temperaturen von ca. 80 °C werden größere Calciumcarbonatpartikel erhalten.

[0012] Aufgabe der Erfindung ist die Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat (CCP) mit definierten und reproduzierbaren Eigenschaften.

[0013] Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch gelöst, daß die Kalkmilch gemahlen wird, bevor das CO₂ zur Fällung des Calciumcarbonates eingeleitet wird..

[0014] Zur Mahlung der Kalkmilch können an sich bekannte Mühlen verwendet werden. Vorzugsweise werden Perlmühlen eingesetzt. Als Mahlperlen eignen sich insbesondere Zirkonoxid-Mahlperlen mit einem Durchmesser von 0,4 bis 2 mm.

[0015] Das Mahlergebnis wird durch die Feinheit der Perlen stark beeinflußt.

[0016] Der Mahleffekt wird außerdem durch die Drehzahl der Mühle, die Verweilzeit der Kalkmilch in der Mühle und den sich daraus ergebenden spezifischen Energieeintrag gesteuert.

[0017] Als Meßgröße für den Mahlerfolg kann auch die mittlere Teilchengröße der Ca(OH)₂-Partikel in der Kalkmilch oder die Viskosität der Kalkmilch gemessen werden.

[0018] Der Verlauf der Naßmahlung kann also durch Messung der Kornverteilung des Calciumhydroxids oder durch Messung der Viskosität der Kalkmilch bei definierter Konzentration und Temperatur verfolgt werden.

[0019] Erfindungsgemäß wird die Viskosität der Kalkmilch gemessen und zur Steuerung der Mühle genutzt. Die Viskosität ist problemlos z. B. kontinuierlich zu messen und über einen entsprechenden Regelkreis kann automatisch der Mühlendurchsatz oder die Drehzahl der Mühle und damit die resultierende Kalkmilchqualität gesteuert werden.

[0020] In einer Ausführungsform der Erfindung wird die Kalkmilch bis zu einer Viskosität von max. 2500 mPas gemahlen. Eine höhere Viskosität sollte vermieden werden, da sonst die Eintragung des Fällgases nicht optimal möglich ist.

[0021] Es ist also im Sinne der Erfindung die Viskosität der gemahlenen Kalkmilch so einzustellen, daß die Kalkmilch gut fließfähig ist, damit das Fällgas homogen dispergiert werden kann. Durch die Mahlung ist es außerdem möglich, die Viskosität der Kalkmilch so einzustellen, daß Calciumcarbonat mit jeweils gewünschten anwendungstechnischen Eigenschaften, insbesondere als rheologisches Additiv, hergestellt werden kann. Je nach Anwendungszweck kann somit CaCO₃, das als Mischungsbestandteil mit hoher Funktionalität für z. B. Polymere, Polymerzubereitungen, Kunststoffe, Überzugsmassen, Dichtungsmassen, Papier oder Farben, insbesondere Druckfarben geeignet ist in gleichbleibender Qualität bereitgestellt werden.

[0022] Die Kalkmilch wird nach der Mahlung einem Behälter zugeführt, in den CO₂ zur Fällung des Calciumcarbonates eingeleitet und homogen in der Kalkmilch dispergiert wird.

[0023] Es wurde überraschend gefunden, daß die Eigenschaften des gefällten Calciumcarbonates reproduzierbar sind, wenn die Kalkmilch zunächst gemahlen wird, und danach CO₂ zur Fällung des Calciumcarbonates eingeleitet wird.

[0024] Vergleicht man gefälltes Calciumcarbonat aus ungemahlener mit der aus gemahlener Kalkmilch, so fällt auf, daß die Mahlung einen Einfluß auf die Reaktionsgeschwindigkeit, auf den mittleren Teilchendurchmesser des CCP und auf die anwendungstechnischen Eigenschaften des CCP hat.

[0025] Es wurde gefunden, daß eine abnehmende Teilchengröße in der Kalkmilch auch eine Abnahme des mittleren Teilchendurchmessers des CCP nach sich zieht.

[0026] Es wurde weiterhin gefunden, daß durch Verwendung der erfindungsgemäß gemahlenen Kalkmilch, die Fälldauer um ca. 20 % gesenkt wird.

[0027] Durch die erfindungsgemäße viskositätsgesteuerte Naßmahlung der Kalkmilch ist es möglich, die Fließgrenze der CCP-gefüllten Plastisole signifikant zu beeinflussen, also gezielt einzustellen. Es wurde gefunden, daß die Fließgrenze eine Funktion, der bei der Mahlung eingetragenen spezifischen Energie, bzw. der Viskosität der Kalkmilch nach der Mahlung ist. Es wurde also gefunden, daß die Eigenschaften des CCP durch die gezielt einstellbaren Viskositäten der Kalkmilch reproduzierbar beeinflußt werden können.

[0028] Die unerwünschte Beeinflussung der Eigenschaften des CCP durch undefinierte Schwankungen der Beschaffenheit des Branntkalkes und des Löschvorganges wird durch die erfindungsgemäße Mahlung der Kalkmilch aufgehoben.

[0029] Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung erläutern, jedoch nicht einschränken.

Beispiel 1 - 6:

35 [**0030**]

Branntkalk wurde in einer Löschtrommel gelöscht:

40

30

10

15

| Stücke- | 2 - 5 cm |
|---------|------------|
| lung: | |
| VEC: | 4,8 °C/min |

45

Die resultierende Kalkmilch wurde gemahlen und charakterisiert:

50

| Feststoffgehalt | 150 g/l |
|------------------------------------|---------|
| Mittlerer Teilchendurchmesser D50: | 4,4 μm |

55 Mahlbedingungen:

Horizontale Rührwerkskugelmühle

Mahlkammervolumen 5 I 22 kW Motorleistung

Mahlkörper:

5

Kugeln ausZirkonsilikat Durchmesser 1,0 - 1,6 mm, Eingefülltes Volumen: 4,8 l

[0031] Die Versuche werden bei konstanter Drehzahl von 1990 u/min durchgeführt. Die Verweilzeit der Kalkmilch in der Mühle wurde variiert. Daraus ergaben sich verschiedene spezifische Energieeintrage.

[0032] Aus der so gemahlenen Kalkmilch wurde durch Einleiten von CO₂-haltigem Gas Calciumcarbonat hergestellt:

15 Fällbedingungen:

20

| Falltemperatur: | 18 °C | İ |
|--|--|---|
| CO ₂ -Konzentration im Fällgas: | 30 Vol% | |
| Gasstrom: | 1 m ³ /h pro 10 l Kalkmilch | |
| Fälldauer: | siehe Tabelle | |
| Nachbehandlung: | 2 % Fettsäure | |

30

25

40

35

| | Mahlung | Kalkmilch | Kalkmilch | CCP-Fällung | CCP |
|----------|--|--------------|-----------|-----------------|-------------------------------------|
| Beispiel | Spez. Energie (kWh/t) bezogen auf Trockenpro- dukt | Visk. (mPas) | D50 (μm) | Fälldauer (min) | CCPTeilchendurchmes- ser dp (nm) |
| 1 | 0 | 45 | 4,4 | 98 | 70 |
| 2 | 23 | 50 | 4,4 | 94 | 71 |
| 3 | 31 | 105 | 3,2 | 92 | 66 |
| 4 | 113 | 135 | 2,8 | 83 | 62 |
| 5 | 254 | 860 | 2,1 | 79 | 63 |
| 6 | 307 | 1120 | 1,8 | 77 | 61 |

messer der Kalkmilch gezielt gesteuert werden können. Dadurch kann die Fälldauer von CCP bis zu 20 % gesenkt wer-

den. Die Teilchendurchmesser von CCP werden reproduzierbar eingestellt.

Es wird deutlich, daß durch die Naßmahlung die Viskosität der Kalkmilch und der mittlere Teilchendurch-

50

45

55

Beispiel 7 - 12:

Herstellung einer Unterbodenschutzmasse

5 [0034]

| | Weichmacher, Dioctylphthalat | 55 g |
|----|--|--------|
| 10 | Weichmacher, Diisononylphthalat | 60 g |
| | verpastbares PVC, Solvic 374 MIB | 70 g |
| | verpastbares PVC, Solvic 266 SF | 30 g |
| 15 | CaCO ₃ , gemäß Beispiel 1 - 6, fettsäurege- coated | 70,0 g |
| | UV-Stabilisator, IRGASTAB 17 MOK | 2,0 g |
| | Haftvermittler, Euretek 505 | 4,0 g |
| 20 | Trockenmittel, Calciumoxid | 5,0 g |
| | | |

25

30

35

| Beispiel | Fließgrenze (Pa) |
|----------|------------------|
| 7 | 40 |
| 8 | 48 |
| 9 | 80 |
| 10 | 89 |
| 11 | 157 |
| 12 | 200 |

[0035] CCP aus den Beispielen 1 - 6 wurde jeweils zur Herstellung von Unterbodenschutzmassen entsprechend der beschriebenen Formulierung eingesetzt. Es wird deutlich, daß durch die Naßmahlung der Kalkmilch auch die Fließgrenze des CCP-gefüllten Plastisols gezielt gesteuert werden kann.

Beispiel 13:

45 Herstellung einer Offsetdruckfarbe

[0036]

50

55

| Pigment, geflusht, Eurolith Blue | 25,0 Gew% |
|--|-----------|
| CaCO ₃ , gemäß Beispiel 4, fettsäurege- coatet | 15,0 Gew% |
| Drucköl, Haltermann, PKWF 4/7 | 12,0 Gew% |
| Bindemittel, Uroset | 48,0 Gew% |

Ergebnis

[0037]

5

10

Fließgrenze 31 Pa
Viskosität bei Schergeschwindigkeit 3/sec 9,4 Pas
Farbtiefe C 53
Glanz 60° 71 %

Beispiel 14:

15

Herstellung von Polyurethanmassen, 2-Komponentensystem

[0038]

20

25

Polyol, Desmophen 1150 150 g CaCO₃ gemäß Beispiel 6 fettsäurege-60 g coatet Titandioxidpigment (Rutil), Tiona Rcl-535 3 g Trockenpaste, Baylith L-Paste 15 g Haftvermittler, Acronal 700L 1 g Weichmacher, Mesamoll II 35 g Polyurethan-Aktivator 1 g 3 g Isocyanat

35

30

Ergebnis

[0039]

40

| | Fließgrenze nach Bingham | 220 Pa |
|---|---|---------|
| | Viskosität bei Schergeschwindigkeit (100/sec) | 6,1 Pas |
| • | Pot life time | 26 min |
| | Haftung | gut |
| | Dispergierqualität/Grindometer | <35 μm |

50

45

Beispiel 15:

Herstellung von Silikonmassen

⁵⁵ [0040] Für die Prüfung wurde eine nichtaushärtende Silikonmasse hergestellt, die einem 2-Komponentensystem entspricht, wobei der zum Aushärten erforderliche Katalysator nicht zugegeben wurde.

| | Silikon-Polymer | 60 g |
|-----------------|--|------|
| 5 | CaCO ₃ gemäß Beispiel 2, fettsäurege- coatet | 38 g |
| | Weichmacher | 2 g |
| 10 | | |
| <u>Ergebnis</u> | | |
| [0041] | | |

Fließgrenze nach Casson 900 Pa
Viskosität bei Schergeschwindigkeit 5/s 280 Pas
Dispergierqualität/Grindometer <35 μm

Patentansprüche

15

20

35

40

45

50

55

- 25 1. Verfahren zur Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat mit reproduzierbaren anwendungstechnischen Eigenschaften durch Einleiten von CO₂ in Kalkmilch, dadurch gekennzeichnet, daß die Kalkmilch einer gezielten Mahlbehandlung unterzogen wird und danach CO₂ zur Fällung des Calciumcarbonates eingeleitet wird.
- 2. Verfahren zur Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß durch die gezielte Mahlung die Qualität der Kalkmilch gesteuert wird, indem die Viskosität der Kalkmilch während der Mahlung kontinuierlich gemessen wird und als Meßgröße zur Steuerung des Mahlprozesses verwendet wird.
 - 3. Verfahren zur Herstellung von gefälltem Calciumcarbonat nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß durch die gezielte Mahlung Kalkmilch mit einer Viskosität von max. 2500 mpas hergestellt wird.

7



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Number der Anmeldung EP 99 12 5609

| | EINSCHLÄGIGI | | | |
|--|--|--|---|---|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dolar der maßgeblich | nents mit Angabe, soweit erforderlich, ien Teile | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANGELDUNG (mLCL7) |
| X | EP 0 480 587 A (ECC 15. April 1992 (199 * Seite 3, Zeile 33 Beispiel 4 * | | 1-3 | C01F11/18 |
| X | EP 0 140 644 A (OKU 8. Mai 1985 (1985-0 • Seite 5, Absatz 2 Ansprüche • | | 1-3 | |
| A | PATENT ABSTRACTS OF vol. 017, no. 674 (10. Dezember 1993 (10. JP 05 221634 A (10. August 1993 (10. August 19 | C-1140), 1993-12-10) MARIMA CERAMIC CO LTD), 193-08-31) | | |
| D,A | US 3 920 800 A (HAF 18. November 1975 (| | | |
| A | US 4 888 160 A (KOS 19. Dezember 1989 (| 1989-12-19) | | PRECHENCIAERTE (MALCLY) CO1F |
| | | | | |
| | | | | |
| Dervo | rilogende Recherchenbericht wu | rdo für elle Patentansprüche erstellt | | |
| | Pucherchanort DEN HAAG | Aberta Bastum der Racherche | 7.1 | Proter |
| X : von Y : von andi A : tech O : nich | ATEGORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindun eren Veröffenflichtung derselben Kate mologischer Hintergrund stohriffiche Offenberung scheniteratur | E: Blerce Pateridol nach dem Anmel nich dem Anmel nich der D: In der Armeldung gote L: aus anderen Grü | grunde Regende 1 turnent, dae jedo dedatum veröffer g angeführtee Do nden angeführtee | kument |

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 12 5609

in diesem Anhang eind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentickumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

04-04-2000

| im Recherchenbericht Ingeführtes Patentdokument | | Deturn der Veröffentlichung | Mitglied(er) der Patentiamilie | | Detum der Veröffentlichung | |
|--|----------|--------------------------------|-----------------------------------|------|-------------------------------|-----------|
| EP | 0480587 | A | 15-04-1992 | GB | 2248229 A | 01-04-199 |
| | | | | AT | 114143 T | 15-12-199 |
| | | | | AU | 649721 B | 02-06-199 |
| | | | | AU | 8526291 A | 28-04-199 |
| | | | | CA | 2087857 A.C | 28-03-199 |
| | | | | DE | 69105183 D | 22-12-199 |
| | | | | DE | 69105183 T | 24-05-199 |
| | | | | ES | 2064047 T | 16-01-199 |
| | | | | FI | 930143 A | 14-01-199 |
| | | | | WO | 9206038 A | 16-04-199 |
| | | | | JP | 2857806 B | 17-02-199 |
| | | | | JP | 6501235 T | 10-02-199 |
| | | | | KR | 143881 B | 15-07-199 |
| | | | | NO | 303219 B | 15-06-199 |
| | | | | NZ | 239759 A | 25-11-199 |
| | | | | US | 5342600 A | 30-08-199 |
| EP | 0140644 | A | 08-05-1985 | JP | 1457730 C | 09-09-19 |
| | | | | JP | 60086067 A | 15-05-198 |
| | | | | JP | 63006494 B | 10-02-190 |
| | | | | AU | 571898 B | 28-04-19 |
| | | | | AU | 3412684 A | 26-04-198 |
| | | | | KR | 8701276 B | 30-06-198 |
| | | _ | | US | 5075093 A | 24-12-19 |
| JP | 05221634 | A | 31-08-1993 | KEII | ME | |
| US | 3920800 | A | 18-11-1975 | KEI | NE | |
| US | 4888160 | A | 19-12-1989 | US | 5338777 A | 16-08-199 |
| | | | | US | 5055284 A | 08-10-199 |

EPO FORM POLES

Für nilhere Einzelheiten zu diesem Anheng : eiche Amtebiett des Europäischen Patentamis, Nr.12/82